# 日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

10.09.03

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日 Date of Application:

2003年 3月 4日

REC'D 3 0 OCT 2003

WIPO

PCT

出 願 番 号 Application Number:

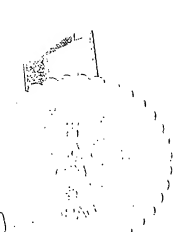
特願2003-056813

[ST. 10/C]:

[JP2003-056813]

出 願 人 Applicant(s):

山之内製薬株式会社



# PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2003年10月20日

今井康



【書類名】

特許願

【整理番号】

0000003243

【提出日】

平成15年 3月 4日

【あて先】

特許庁長官殿

【国際特許分類】

C120 1/00

【発明者】

【住所又は居所】 茨城県つくば市御幸が丘21 山之内製薬株式会社内

【氏名】

大石 崇秀

【発明者】

【住所又は居所】 茨城県つくば市御幸が丘21 山之内製薬株式会社内

【氏名】

小泉 智信

【特許出願人】

【識別番号】 000006677

【氏名又は名称】 山之内製薬株式会社

【代理人】

【識別番号】 100089200

【弁理士】

【氏名又は名称】 長井 省三

【電話番号】 03-5916-5111

【選任した代理人】

【識別番号】 100109357

【弁理士】

【氏名又は名称】 矢野 恵美子

【電話番号】 03-5916-5111

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 005348

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

図面 1

【物件名】

要約書 1

【プルーフの要否】

要



【発明の名称】 インスリン含量増加剤スクリーニング方法

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 (1)配列番号2で表されるアミノ酸配列又は配列番号4で表されるアミノ酸配列からなるポリペプチド、あるいは、(2)配列番号2で表されるアミノ酸配列又は配列番号4で表されるアミノ酸配列において、1~15個のアミノ酸が欠失、置換、挿入及び/又は付加されたアミノ酸配列からなり、しかも、活性化されることにより、インスリン産生を促進する活性を示すポリペプチドである、インスリン産生促進剤及び/又はインスリン含量増加剤スクリーニングツール。

【請求項2】 配列番号2で表されるアミノ酸配列又は配列番号4で表されるアミノ酸配列を含み、しかも、活性化されることにより、インスリン産生を促進する活性を示すポリペプチドである、インスリン産生促進剤及び/又はインスリン含量増加剤スクリーニングツール。

【請求項3】 配列番号2で表されるアミノ酸配列又は配列番号4で表されるアミノ酸配列との相同性が80%以上であるアミノ酸配列からなり、活性化されることにより、インスリン産生を促進する活性を示すポリペプチドである、インスリン産生促進剤及び/又はインスリン含量増加剤スクリーニングツール。

【請求項4】 配列番号2で表されるアミノ酸配列又は配列番号4で表されるアミノ酸配列で表されるアミノ酸配列からなるポリペプチドである、インスリン産生促進剤及び/又はインスリン含量増加剤スクリーニングツール。

【請求項5】 請求項1~4のいずれか一項に記載のポリペプチドを発現している細胞である、インスリン産生促進剤及び/又はインスリン含量増加剤スクリーニングツール。

【請求項6】 請求項5に記載の細胞、又はその細胞膜と、試験化合物とを接触させる工程、及び請求項1~4のいずれか一項に記載のポリペプチドが活性化されるか否かを分析する工程を含む、インスリン産生促進剤及び/又はインスリン含量増加剤スクリーニング方法。

【請求項7】 請求項5に記載の細胞、又はその細胞膜と、試験化合物とを



接触させる工程、及び請求項1~4のいずれか一項に記載のポリペプチドが活性 化されるか否かを分析する工程、並びに、製剤化工程を含む、インスリン産生促 進用及び/又はインスリン含量増加用医薬組成物の製造方法。

【請求項8】 請求項1~4のいずれか一項に記載のポリペプチドを活性化する物質を有効成分として含む、インスリン産生促進剤及び/又はインスリン含量増加剤。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

#### 【発明の属する技術分野】

本発明は、インスリン産生促進に基づくインスリン含量増加剤のスクリーニングツール及びスクリーニング方法、新規なインスリン含量増加剤に関する。

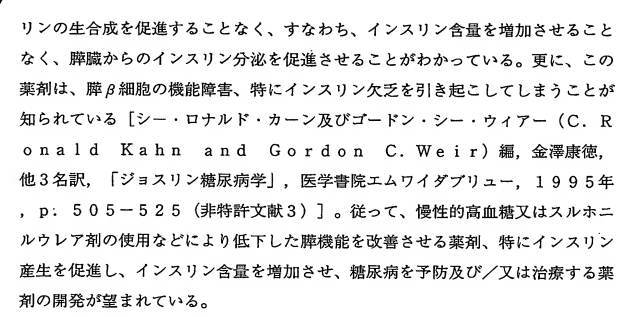
[0002]

#### 【従来の技術】

「糖尿病」は、インスリン作用の不足による慢性高血糖を主徴とし、種々の特徴的な代謝異常を伴う疾患群であると定義され [「糖尿病」,1999年,第42巻,第5号,p.385-404(非特許文献1)]、その成因によって、膵 $\beta$ 細胞の破壊性病変によるインスリン欠乏を特徴とする「インスリン依存型(1型)」と、インスリン感受性の低下とインスリン分泌低下の両者を伴う「インスリン非依存型(2型)」に分類される。

#### [0003]

特に糖尿病患者の約9割を占める2型糖尿病においては、慢性的な高血糖により、膵β細胞の機能低下、すなわち、インスリン分泌能の低下及びインスリン含量の低下を引き起こすと理解されている [シー・ロナルド・カーン及びゴードン・シー・ウィアー(C. Ronald Kahn and Gordon C. Weir)編,金澤康徳,他3名訳,「ジョスリン糖尿病学」,医学書院エムワイダブリュー,1995年,p.245-268(非特許文献2)]。今日の臨床においては、インスリン分泌低下が認められる糖尿病患者に対する治療薬の1つとして、スルホニルウレア(SU)剤が用いられている。この薬剤は、インス

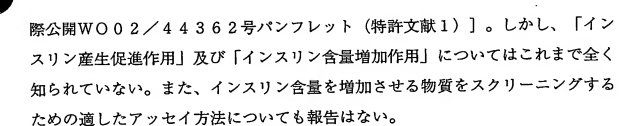


### [0004]

膵β細胞のインスリン含量を増加させるためには、インスリン遺伝子の転写及び/又は翻訳の過程を増強させて、インスリン生合成を促進させることが必要と考えられる。インスリンの生合成を促進させるものとして、グルコースや c AM Pが知られており、その作用メカニズムとして、転写の亢進及びmRNAの安定化によるインスリンmRNA量の増加が知られている[「ザ・ジャーナル・オブ・バイオロジカル・ケミストリー(The Journal of Biological Chemistry)」、(米国)、1985年、第260巻、p.13585-13589(非特許文献4);「ザ・ジャーナル・オブ・バイオロジカル・ケミストリー(The Journal of Biological Chemistry)」、(米国)、1985年、第260巻、p.13590-13594(非特許文献5);及び「ダイアビーティーズ(Diabetes)」、(米国)、1977年、第26巻、p.538-545(非特許文献6)]。従って、インスリンmRNAを増加させる物質(例えば、インスリンプロモーター活性を増強させる物質)は、インスリン含量を増加させる作用を有すると考えられている。

#### [0005]

インスリン分泌の制御に関与する分子として、つまり、インスリン分泌促進作用を有する分子として報告されているGタンパク質共役型受容体が存在する[国



# [0006]

国際公開WO00/50562号パンフレット(特許文献2)には、国際公開WO02/44362号パンフレットに開示されているヒト及びラット受容体と同一のアミノ酸配列を有するポリペプチドをコードするDNA、及びそれがコードするポリペプチドが記載されており、アゴニスト及びアンタゴニストの用途として、同一の多数の疾患(糖尿病を含む)を列挙している。

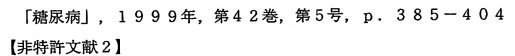
欧州特許出願公開第1092727A号明細書(特許文献3)及び特開200 1-18688号公報(特許文献4)には、前記ヒト受容体と同一のアミノ酸配列を有するポリペプチドをコードするDNA、及びそれがコードする推定アミノ酸配列が記載されており、前記ポリペプチドを調節する物質の用途として、多数の疾患の治療を列挙し、糖尿病治療が好ましいと記載されている。

国際公開WO01/32864号パンフレット(特許文献5)、国際公開WO01/36473号パンフレット(特許文献6)、国際公開WO01/42288号パンフレット(特許文献7)、及び国際公開WO01/87929号パンフレット(特許文献8)には、前記ヒト受容体と同一のアミノ酸配列を有するポリペプチドをコードするDNA、及びそれがコードする推定アミノ酸配列が記載されており、前記ポリペプチドを調節する物質の用途として、多数の疾患(糖尿病を含む)の治療を列挙している。

しかし、いずれにも、これらの受容体を活性化することによりインスリン産生を促進すること、及びこれらの受容体がインスリン産生促進剤又はインスリン含量増加剤のスクリーニングツールになることの開示も示唆もなく、これらの受容体を用いたインスリン産生促進剤又はインスリン含量増加剤のスクリーニング方法についても開示も示唆もない。

[0007]

【非特許文献1】



シー・ロナルド・カーン及びゴードン・シー・ウィアー (C. Ronald Kahn and Gordon C. Weir)編,金澤康徳,他3名訳,「ジョスリン糖尿病学」,医学書院エムワイダブリュー,1995年,p.245-268

#### 【非特許文献3】

シー・ロナルド・カーン及びゴードン・シー・ウィアー(C. Ronald Kahn and Gordon C. Weir)編,金澤康徳,他3名訳,「ジョスリン糖尿病学」,医学書院エムワイダブリュー,1995年,p. 505-525

#### 【非特許文献4】

「ザ・ジャーナル・オブ・バイオロジカル・ケミストリー(The Journal of Biological Chemistry)」, (米国), 1985年, 第260巻, p. 13585-13589

## 【非特許文献5】

「ザ・ジャーナル・オブ・バイオロジカル・ケミストリー (The Journal of Biological Chemistry)」, (米国), 1985年, 第260巻, p. 13590-13594

#### 【非特許文献6】

「ダイアビーティーズ (Diabetes)」, (米国), 1977年、第26巻、p. 538-545

#### 【特許文献1】

国際公開WO02/44362号パンフレット

#### 【特許文献2】

国際公開W〇00/50562号パンフレット

#### 【特許文献3】

欧州特許出願公開第1092727A号明細書

#### 【特許文献4】



特開2001-18688号公報

#### 【特許文献5】

国際公開W〇01/32864号パンフレット

#### 【特許文献6】

国際公開WO01/36473号パンフレット

### 【特許文献7】

国際公開W〇01/42288号パンフレット

#### 【特許文献8】

国際公開WO01/87929号パンフレット

[0008]

#### 【発明が解決しようとする課題】

本発明の課題は、インスリン産生を促進することにより、インスリン含量を増加させ、糖尿病を予防及び/又は治療するために有用な物質のスクリーニングに役立つツール、スクリーニング法及び新規なインスリン含量増加剤を提供することにある。

#### [0009]

### 【課題を解決するための手段】

インスリンプロモーター遺伝子を活性化する物質の中には、例えば、細胞内でインスリンプロモーターに直接結合して活性化する因子を介するものや、細胞膜表面上にあるタンパク質 [例えば、Gタンパク質共役型受容体(GPCR)] に直接作用して、その活性を制御することにより、インスリンプロモーター活性を増強させる物質が含まれる。インスリンプロモーター活性を上げるような薬剤のうち、細胞内で作用する物質は、細胞膜(更には核膜)を通過する必要があるが、細胞膜表面のタンパク質が標的である場合は、細胞膜の通過は必要ない。現在知られている薬の約半数以上が、細胞膜表面にあるタンパク質を標的としていることから、この種のタンパク質は医薬品の標的として魅力的であり、創薬上可能性の高い標的となり得ると考える。従って、細胞膜に存在するタンパク質で、インスリンプロモーター遺伝子の活性を制御することのできる分子(創薬標的分子)の発見は、インスリン含量を増加させるという糖尿病治療薬開発にとって非常

に重要であり、糖尿病の予防と治療に貢献するものと考えられる。本発明者は、 鋭意研究の結果、配列番号2で表されるアミノ酸配列からなるGPCRが活性化 されることにより、インスリンプロモーター活性を上昇させ、インスリン産生促 進が増加することを見出し、これに基づき、前記GPCRを用いたインスリン産 生促進剤及び/又はインスリン含量増加剤のスクリーニング法を提供し、本発明 を完成した。

#### [0010]

すなわち、本発明は、

- [1] (1) 配列番号2で表されるアミノ酸配列又は配列番号4で表されるアミノ 酸配列からなるポリペプチド、あるいは、(2) 配列番号2で表されるアミノ酸配列又は配列番号4で表されるアミノ酸配列において、1~15個のアミノ酸が欠失、置換、挿入及び/又は付加されたアミノ酸配列からなり、しかも、活性化されることにより、インスリン産生を促進する活性を示すポリペプチドである、インスリン産生促進剤及び/又はインスリン含量増加剤スクリーニングツール:
- [2] 配列番号2で表されるアミノ酸配列又は配列番号4で表されるアミノ酸配列を含み、しかも、活性化されることにより、インスリン産生を促進する活性を示すポリペプチドである、インスリン産生促進剤及び/又はインスリン含量増加剤スクリーニングツール;
- [3]配列番号2で表されるアミノ酸配列又は配列番号4で表されるアミノ酸配列との相同性が80%以上であるアミノ酸配列からなり、活性化されることにより、インスリン産生を促進する活性を示すポリペプチドである、インスリン産生促進剤及び/又はインスリン含量増加剤スクリーニングツール;
- [4]配列番号2で表されるアミノ酸配列又は配列番号4で表されるアミノ酸配列で表されるアミノ酸配列からなるポリペプチドである、インスリン産生促進剤及び/又はインスリン含量増加剤スクリーニングツール(以下、[1]~[4]に記載のインスリン産生促進剤及び/又はインスリン含量増加剤スクリーニングツールを、総称して、ポリペプチド型スクリーニングツールと称する);
  - [5] [1] ~ [4] に記載のポリペプチドを発現している細胞である、インス



リン産生促進剤及び/又はインスリン含量増加剤スクリーニングツール(以下、 細胞型スクリーニングツールと称する);

[6] [5] に記載の細胞、又はその細胞膜と、試験化合物とを接触させる工程、及び[1] ~ [4] に記載のポリペプチドが活性化されるか否かを分析する工程を含む、インスリン産生促進剤及び/又はインスリン含量増加剤スクリーニング方法

[7] [5] に記載の細胞、又はその細胞膜と、試験化合物とを接触させる工程、及び請求項1~4のいずれか一項に記載のポリペプチドが活性化されるか否かを分析する工程、並びに、製剤化工程を含む、インスリン産生促進用及び/又はインスリン含量増加用医薬組成物の製造方法;並びに

[8] [1] ~ [4] のいずれか一項に記載のポリペプチドを活性化する物質を有効成分として含む、インスリン産生促進剤及び/又はインスリン含量増加剤。に関する。

#### [0011]

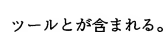
本明細書において、「スクリーニングツール」とは、スクリーニングのために用いる物(具体的には、スクリーニングのために用いるポリペプチド又はポリペプチドを発現している細胞)を意味する。「インスリン産生促進剤及び/又はインスリン含量増加剤をスクリーニングツール」とは、インスリン産生促進剤及び/又はインスリン含量増加剤をスクリーニングするために、本発明の「インスリン産生促進剤及び/又はインスリン含量増加剤をスクリーニングする方法」において、試験化合物を接触させる対象となるポリペプチド又は細胞である。[1]~[4]に記載のポリペプチド、又は[5]に記載の細胞の、インスリン産生促進剤及び/又はインスリン含量増加剤スクリーニングのための使用も、本発明に含まれる。

### [0012]

#### 【発明の実施の形態】

1. 本発明のスクリーニングツール

本発明のインスリン産生促進剤及び/又はインスリン含量増加剤スクリーニングツールには、ポリペプチド型スクリーニングツールと、細胞型スクリーニング



# [0013]

(1) ポリペプチド型スクリーニングツール

本発明のポリペプチド型スクリーニングツールとして用いることのできるポリペプチドとしては、例えば、

- (i)配列番号2で表されるアミノ酸配列又は配列番号4で表されるアミノ酸配列からなるポリペプチド:
- (ii) 配列番号2で表されるアミノ酸配列又は配列番号4で表されるアミノ酸配列において、1又は複数個のアミノ酸が欠失、置換、挿入及び/又は付加されたアミノ酸配列からなるか、あるいは、配列番号2で表されるアミノ酸配列又は配列番号4で表されるアミノ酸配列を含み、しかも、活性化されることにより、インスリン産生を促進する活性を示すポリペプチド(以下、機能的等価改変体と称する);及び
- (iii) 配列番号2で表されるアミノ酸配列又は配列番号4で表されるアミノ酸配列との相同性が80%以上であるアミノ酸配列からなり、しかも、活性化されることにより、インスリン産生を促進する活性を示すポリペプチド(以下、相同ポリペプチドと称する)

を挙げることができる。以下、本発明のポリペプチド型スクリーニングツールと して用いることのできるこれらの各種ポリペプチドを、総称して、スクリーニン グツール用ポリペプチドと称する。

#### [0014]

スクリーニングツール用ポリペプチドの1つである、配列番号2で表されるアミノ酸配列からなるポリペプチドは、335個のアミノ酸残基からなるヒト由来のGタンパク質共役型受容体である。また、スクリーニングツール用ポリペプチドの1つである、配列番号4で表されるアミノ酸配列からなるポリペプチドは、335個のアミノ酸残基からなるラット由来のGタンパク質共役型受容体である。配列番号2で表されるアミノ酸配列からなるヒト由来のポリペプチドと、配列番号4で表されるアミノ酸配列からなるラット由来のポリペプチドとは、アミノ酸配列の比較において80.6%の相同性を示す。

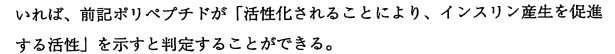


なお、本明細書における前記「相同性」とは、BLAST (Basic local alig nment search tool; Altschul, S. F. ら, J. Mol. Biol., 215, 403-410, 1990 ) により得られた値を意味し、アミノ酸配列の相同性は、BLAST検索アルゴリズムを用いて決定することができる。具体的には、BLASTパッケージ (sgi32bit版, バージョン2.0.12; NCBIより入手)のbl2seqプログラム (Tati ana A. Tatusova及びThomas L. Madden, FEMS Microbiol. Lett., 174, 247-250, 1999)を用い、デフォルトパラメーターに従って算出することができる。ペアワイズ・アラインメント・パラメーターとして、プログラム名「blastp」を使用し、Gap挿入Cost値を「0」で、Gap伸長Cost値を「0」で、Query配列のフィルターとして「SEG」を、Matrixとして「BLOSUM62」をそれぞれ使用する。

#### [0016]

配列番号2で表されるアミノ酸配列又は配列番号4で表されるアミノ酸配列からなるこれらのポリペプチドは、活性化されることにより、インスリン産生を促進する活性(以下、インスリン産生促進活性と称することがある)を示す。

本明細書において、或るポリペプチドが「活性化されることにより、インスリン産生を促進する活性」を示すか否かは、特に限定されるものではないが、例えば、以下の方法(好ましくは、後述の実施例3に記載の方法)により確認することができる。すなわち、前記ポリペプチドをコードするポリヌクレオチドを含む発現ベクターと、前記ポリヌクレオチドを含まないコントロール用発現ベクターとで、それぞれ、細胞を形質転換する。この際、前記の各発現ベクターに加え、インスリンプロモーターの下流にレポーター遺伝子(例えば、ルシフェラーゼ遺伝子)を連結したプラスミドと一緒に、細胞を形質転換する。形質転換後、所定時間(例えば、24時間)培養した後、培地を除去し、細胞溶解液で細胞を溶解し、溶解液中のレポーター活性をそれぞれ測定する。コントロール用発現ベクターで形質転換した細胞(コントロール細胞)における溶解液中のレポーター活性に比べて、前記ポリペプチドをコードするポリヌクレオチドを含む発現ベクターで形質転換した細胞(試験細胞)における溶解液中のレポーター活性が上昇して



#### [0017]

本明細書において、Gタンパク質共役型受容体であるスクリーニングツール用ポリペプチドが「活性化」された状態とは、リガンドとの結合の有無に関わらず、Gタンパク質共役型受容体の下流にシグナルが伝達されている状態を意味する。活性型Gタンパク質共役型受容体の絶対量が一定量を越えた場合に、これらのポリペプチドは活性化される。

Gタンパク質共役型受容体は、不活性型と活性型との間の平衡状態にあり、リガンドがGタンパク質共役型受容体に結合することにより、平衡が活性型にシフトする。Gタンパク質共役型受容体を過剰に発現させた場合にも、活性型Gタンパク質共役型受容体の絶対量が増えるため、リガンド非存在下であっても、活性化され、下流にシグナルが伝達されることが知られている(Milano, C. A. ら, Science, 264, 582-586, 1994)。すなわち、Gタンパク質共役型受容体は、リガンドが特定されていない場合であっても、Gタンパク質共役型受容体を細胞に過剰発現させることにより、その受容体からのシグナルを検出することが可能な場合がある。後述の実施例3に記載の実験では、スクリーニングツール用ポリペプチドに対するリガンド非存在下であっても、これらのポリペプチドを過剰発現させることにより、アゴニストの結合による活性化と同じ状態に活性化されている。

# [0018]

本発明のポリペプチド型スクリーニングツールとして用いることのできる機能的等価改変体は、配列番号2で表されるアミノ酸配列又は配列番号4で表されるアミノ酸配列の1又は複数の箇所において、1又は複数個(好ましくは全体として1~15個、より好ましくは1~10個、更に好ましくは1~7個、特に好ましくは1~5個)、例えば、1~数個のアミノ酸が欠失、置換、挿入及び/又は付加されたアミノ酸配列からなり、しかも、インスリン産生促進活性を示すことができるポリペプチドである限り、特に限定されるものではなく、その起源もヒト又はラットに限定されない。



例えば、配列番号2で表されるアミノ酸配列からなるポリペプチドのヒトにおける変異体、あるいは、配列番号4で表されるアミノ酸配列からなるポリペプチドのラットにおける変異体が含まれるだけでなく、ヒト及びラット以外の生物(例えば、マウス、ハムスター、又はイヌ)由来の機能的等価改変体が含まれる。更には、それらの天然ポリペプチド(すなわち、ヒト又はラット由来の変異体、あるいは、ヒト及びラット以外の生物由来の機能的等価改変体)、あるいは、配列番号2で表されるアミノ酸配列又は配列番号4で表されるアミノ酸配列からなるポリペプチドのアミノ酸配列を、遺伝子工学的に人為的に改変したポリペプチドなどが含まれる。なお、本明細書において「変異体」(variation)とは、同一種内の同一ポリペプチドにみられる個体差、あるいは、数種間の相同ポリペプチドにみられる差異を意味する。

# [0020]

また、配列番号2で表されるアミノ酸配列又は配列番号4で表されるアミノ酸配列を含み、しかも、インスリン産生促進活性を示すポリペプチドとして、例えば、配列番号2で表されるアミノ酸配列又は配列番号4で表されるアミノ酸配列からなるポリペプチドのN末端及び/又はC末端に、適当なマーカー配列等を付加したポリペプチド(すなわち、融合ポリペプチド)も、インスリン産生促進活性を示す限り、含まれる。

前記マーカー配列としては、ポリペプチドの発現の確認、細胞内局在の確認、 あるいは、精製等を容易に行なうための配列を用いることができ、例えば、FL AGエピトープ、ヘキサーヒスチジン・タグ、ヘマグルチニン・タグ、又はmy cエピトープなどを挙げることができる。

# [0021]

本発明のポリペプチド型スクリーニングツールとして用いることのできる相同ポリペプチドは、配列番号2で表されるアミノ酸配列又は配列番号4で表されるアミノ酸配列との相同性が80%以上であるアミノ酸配列からなり、しかも、インスリン産生促進活性を示すポリペプチドである限り、特に限定されるものではないが、配列番号2で表されるアミノ酸配列又は配列番号4で表されるアミノ酸

配列に関して、好ましくは90%以上、より好ましくは95%以上、更に好ましくは98%以上、特に好ましくは99%以上の相同性を有するアミノ酸配列からなることができる。

# [0022]

本発明のポリペプチド型スクリーニングツールとして用いることのできるスク リーニングツール用ポリペプチドは、種々の公知の方法によって得ることができ 、例えば、国際公開WO02/44362号パンフレットに記載の方法に従って 製造することができる。

# [0023]

(2) 細胞型スクリーニングツール

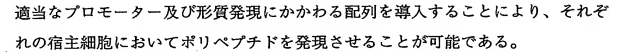
本発明の細胞型スクリーニングツールとして用いることのできる細胞(以下、スクリーニングツール用細胞と称する)は、細胞型スクリーニングツールとして用いる際に前記ポリペプチドを発現している限り、特に限定されるものではなく、前記発現ベクターで形質転換された細胞であることもできるし、あるいは、スクリーニングツール用ポリペプチドを発現することが知られている天然の細胞又はその細胞株(例えば、膵臓  $\beta$  細胞株、好ましくはNIT1細胞)であることもできる。

本発明の細胞型スクリーニングツールとして用いることのできるスクリーニングツール用細胞としては、形質転換細胞が好ましく、例えば、

- (i) 配列番号2で表されるアミノ酸配列又は配列番号4で表されるアミノ酸配列からなるポリペプチドを発現している形質転換細胞;
  - (ii) 機能的等価改変体を発現している形質転換細胞;及び
- (iii) 相同タンパク質を発現している形質転換細胞を挙げることができる。

# [0024]

スクリーニングツール用細胞は、例えば、スクリーニングツール用ポリペプチドをコードするポリヌクレオチドを、適当なベクターDNAに再び組込むことにより、宿主細胞(好ましくは真核生物、特に好ましくは293ーEBNA細胞)を形質転換させることにより取得することができる。また、これらのベクターに



#### [0025]

発現ベクターで形質転換された細胞としては、例えば、スクリーニングツール 用ポリペプチドをコードするポリヌクレオチドが、宿主細胞の染色体に組み込ま れた細胞であることもできるし、あるいは、スクリーニングツール用ポリペプチ ドをコードするポリヌクレオチドを含む発現ベクターの形で含有する細胞である こともできる。スクリーニングツール用細胞は、例えば、スクリーニングツール 用ポリペプチドをコードするポリヌクレオチドを含む発現ベクターにより、所望 の宿主細胞を形質転換することにより得ることができ、より具体的には、例えば 、国際公開WOO2/44362号パンフレットに記載の方法に従って製造する ことができる。

#### [0026]

2. インスリン産生促進剤及び/又はインスリン含量増加剤スクリーニング方法 スクリーニングツール用ポリペプチド又はスクリーニングツール用細胞を用いると、スクリーニングツール用ポリペプチドを活性化する物質(すなわち、アゴニスト)をスクリーニングすることができる。先に述べたように、スクリーニングツール用ポリペプチドは、活性化されることにより、インスリン産生を促進する活性を有する。従って、スクリーニングツール用ポリペプチドを活性化する物質は、インスリン産生を促進することのできるインスリン含量増加剤の有効成分として有用である。従って、スクリーニングツール用ポリペプチドそれ自体、あるいは、スクリーニングツール用細胞それ自体を、インスリン産生促進剤及び/又はインスリン含量増加剤のスクリーニングツールとして使用することができる。

#### [0027]

本明細書において、「インスリン産生促進」とは、コントロール群に対して有意にインスリン産生促進活性が増加しており、かつ、コントロール群に対する試験化合物処理群のインスリン産生促進活性が、1.5倍以上(好ましくは5倍以上)である場合を意味する。



本発明のスクリーニングツールを用いてスクリーニングにかけることのできる 試験化合物としては、特に限定されるものではないが、例えば、ケミカルファイルに登録されている種々の公知化合物(ペプチドを含む)、コンビナトリアル・ケミストリー技術(Terrett, N. K. ら, Tetrahedron, 51, 8135-8137, 1995)によって得られた化合物群、あるいは、ファージ・ディスプレイ法(Felici, F. ら, J. Mol. Biol., 222, 301-310, 1991)などを応用して作成されたランダム・ペプチド群を用いることができる。また、微生物の培養上清、植物若しくは海洋生物由来の天然成分、又は動物組織抽出物などもスクリーニングの試験化合物として用いることができる。更には、本発明のインスリン産生促進剤及び/又はインスリン含量増加剤スクリーニングツールにより選択された化合物(ペプチドを含む)を、化学的又は生物学的に修飾した化合物(ペプチドを含む)を用いることができる。

### [0029]

本発明のスクリーニング方法は、受容体として機能するようにスクリーニング ツール用ポリペプチドを発現しているスクリーニングツール用細胞又はその細胞 膜と試験化合物とを接触させる工程、及び前記ポリペプチドが活性化されるか否 かを分析する工程を含む限り、特に限定されるものではないが、前記ポリペプチ ドの活性化を分析するのに用いる方法の違いに基づいて、例えば、

- 1)細胞内 c AMP 濃度の変動を指標とするスクリーニング方法(以下、 c AM P型スクリーニング方法と称する)、
- 2)  $GTP_{\gamma}S$ 結合法を利用するスクリーニング方法(以下、 $GTP_{\gamma}S$ 結合型スクリーニング方法と称する)、
- 3) リガンド結合アッセイ法を利用するスクリーニング方法(以下、リガンド結合型スクリーニング方法と称する)、及び
- 4) インスリンプロモーター活性を指標とした方法(以下、インスリンプロモーター活性型スクリーニング方法と称する)

を挙げることができる。

[0030]

本発明のスクリーニング方法は、cAMP型スクリーニング方法(特には実施例4に記載の方法)又はインスリンプロモーター活性型スクリーニング方法(特には実施例5に記載の方法)を用いることが好ましく、cAMP型スクリーニング方法(特には実施例4に記載の方法)及びインスリンプロモーター活性型スクリーニング方法(特には実施例5に記載の方法)を組み合わせて用いることがより好ましい。

また、形質転換細胞でなく、天然の細胞又はその細胞株を用いてスクリーニングを行なった場合には、前記(i)~(iii)の形質転換細胞をスクリーニングツールとして用い、スクリーニングツール用ポリペプチドを活性化することを確認することが望ましい。

#### [0031]

#### 1) c AMP型スクリーニング方法

細胞内 c AMP 濃度の変動を指標として、インスリン産生促進剤及び/又はインスリン含量増加剤の有効成分として有用な、スクリーニングツール用ポリペプチドを活性化する物質(すなわち、アゴニスト)をスクリーニングする場合には、スクリーニングツール用細胞と、試験化合物とを接触させ、前記細胞内の c AMP 濃度の変化を直接的又は間接的に分析(すなわち、測定又は検出)することにより、前記ポリペプチドが活性化されるか否かを分析する。すなわち、細胞内 c AMP 濃度の変動を指標とする本発明の c AMP型スクリーニング方法では、スクリーニングツール用細胞と試験化合物とを接触させる工程、及び前記細胞内における c AMP 濃度の変化を分析する工程を含む。より具体的には、後述の実施例4に記載の方法により実施することが好ましい。例えば、試験化合物を一定時間作用させ、細胞内 c AMP 濃度の上昇を指標に、コントロール細胞に対して、スクリーニングツール用細胞において1.5倍以上(好ましくは5倍以上)の活性上昇を示す試験化合物をアゴニスト活性を有する物質として選択することができる。

# [0032]

c AMP濃度の変化は、例えば、市販の c AMP測定キット (Amersham社等) を用いて、直接的に c AMP濃度の変化を分析することもできるし、あるいは、

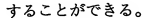
後述の実施例4に示すように、cAMP濃度に依存して転写量が調節される遺伝子 [例えば、ルシフェラーゼの遺伝子の上流にcAMP応答配列(CRE)を挿入した遺伝子]の転写活性を分析することにより、間接的にcAMP濃度の変化を分析することもできる。

#### [0033]

スクリーニングツール用細胞と試験化合物とを接触させた場合に、前記細胞内の c AMP 濃度が上昇すれば、前記試験化合物は、スクリーニングツール用ポリペプチドに対するアゴニストであると判定することができる。なお、コントロール細胞として、スクリーニングツール用細胞の代わりに、スクリーニングツール用ポリペプチドが発現されていない宿主細胞、あるいは、空ベクターで形質転換した形質転換細胞を用いて同様の操作を行ない、前記試験化合物によりこれらのコントロール細胞内の c AMP 濃度が上昇しないことを確認することが好ましい

#### [0034]

市販の c AMP測定キット(Amersham社等)を用いて、直接的に c AMP濃度の変化を分析することにより、スクリーニングツール用ポリペプチドを活性化する物質をスクリーニングする場合には、例えば、以下の手順により実施することができる。すなわち、スクリーニングツール用ポリペプチドをコードする遺伝子を導入した細胞を、遺伝子導入した後、20時間培養し、続いて、培地を吸引した後、1mmol/L-IBMX(3-isobutyl-1-methylxanthine)/DMEM400µLを加え、5%CO2存在下、37℃で10分間インキュベートする。更に、1mmol/L-IBMX/DMEM100µlで希釈した試験化合物(例えば、化合物、ペプチド、又は抗体等)を添加し、更に30分間インキュベートする。培地を吸引し、得られた細胞におけるc AMP量を、市販のc AMP測定キット [例えば、c AMP酵素免疫アッセイ系(cAMP enzyme immuno assay system; Amersham pharmacia biotech社)]を用いて測定する。試験化合物存在下における特異的なc AMP量の上昇が観察された試験化合物を、スクリーニングツール用ポリペプチドを活性化する物質、すなわち、インスリン産生促進剤及び/又はインスリン含量増加剤としてスクリーニング



# [0035]

c AMP濃度に依存して転写量が調節される遺伝子の転写活性を分析し、間接的に c AMP濃度の変化を分析することにより、スクリーニングツール用ポリペプチドを活性化する物質をスクリーニングする場合には、例えば、後述の実施例4に示すように、以下の手順により実施することができる。すなわち、スクリーニングツール用ポリペプチドをコードする遺伝子と、c AMP濃度に依存して転写量が調節される遺伝子 [例えば、ルシフェラーゼの遺伝子の上流に c AMP応答配列(CRE)を挿入した遺伝子;例えば、p CREーLucベクター(CLONTECH社)]とを導入した細胞を、遺伝子導入した後、18~20時間培養し、培地で希釈した試験化合物を加え、5%CO2存在下、37℃で5~6時間インキュベートする。培地を吸引し、細胞溶解液で溶解した後、そのルシフェラーゼ活性を測定する。試験化合物存在下における特異的なレポーター活性の上昇が観察された物質等を、スクリーニングツール用ポリペプチドを活性化する物質、すなわち、インスリン産生促進剤及び/又はインスリン含量増加剤としてスクリーニングすることができる。

# [0036]

# 2) GTPγS結合型スクリーニング方法

GTP $\gamma$ S結合法(Lazareno, S.及びBirdsall, N. J. M., Br. J. Pharmaco l., 109, 1120–1127, 1993)を利用して、インスリン産生促進剤及び/又はインスリン含量増加剤の有効成分として有用な、スクリーニングツール用ポリペプチドを活性化する物質(すなわち、アゴニスト)をスクリーニングする場合には、例えば、以下の手順により実施することができる。すなわち、スクリーニングツール用ポリペプチドを発現させた細胞膜を、20mmol/LーHEPES(PH7.4)、100mmol/LーNaCl、10mmol/LーMgCl2、及び50mmol/LーGDP混合溶液中で、35Sで標識されたGTP $\gamma$ S(400pmol/L)と混合する。試験化合物存在下と試験化合物不在下とでインキュベートした後、反応液をガラスフィルター等で濾過し、フィルターに残存するGTP $\gamma$ Sの放射活性を液体シンチレーションカウンター等で測定する。試

験化合物存在下における特異的なGTPγS結合の上昇を指標に、スクリーニングツール用ポリペプチドに対するアゴニスト、すなわち、インスリン産生促進剤及び/又はインスリン含量増加剤をスクリーニングすることができる。

#### [0037]

 $GTP_{\gamma}S$ 結合法を利用する本発明の $GTP_{\gamma}S$ 結合型スクリーニング方法では、35Sで標識された $GTP_{\gamma}S$ 存在下において、スクリーニングツール用細胞の細胞膜と試験化合物とを接触させる工程、及び前記細胞膜と結合した $GTP_{\gamma}S$ と、未結合の $GTP_{\gamma}S$ とを分離し、分離されたいずれか一方に含まれる放射活性を分析する工程を含む。

# [0038]

#### 3) リガンド結合型スクリーニング方法

リガンド結合アッセイ法を利用して、インスリン産生促進剤及び/又はインス リン含量増加剤の有効成分として有用な、スクリーニングツール用ポリペプチド に結合する物質をスクリーニングする場合には、例えば、以下の手順により実施 することができる。すなわち、スクリーニングツール用ポリペプチドを発現させ たスクリーニングツール用細胞、若しくはその細胞膜、又はスクリーニングツー ル用ポリペプチド(好ましくはその精製標品)を調製する。緩衝液、イオン、及 び/又は p H のようなアッセイ条件を最適化し、最適化したバッファー中で、前 記ポリペプチドを発現させた形質転換細胞若しくはその細胞膜、又は前記ポリペ プチドと、例えば、前記 c ΑΜΡ型スクリーニング方法及び/又はGTPγ S 結 合型スクリーニング方法で取得することができる物質(すなわち、アゴニスト) の標識体とを、試験化合物と共に一定時間インキュベーションする。反応後、ガ ラスフィルター等で濾過し、適量のバッファーで洗浄した後、フィルターに残存 する放射活性を液体シンチレーションカウンター等で測定する。得られた標識体 の結合阻害を指標に、スクリーニングツール用ポリペプチドのリガンドを選択す ることができる。なお、このリガンドが、アゴニスト又はアンタゴニストである かについては、前記cAMP型スクリーニング方法及び/又はGTPγ S結合型 スクリーニング方法などにより確認することができる。

#### [0039]

# 4) インスリンプロモーター活性型スクリーニング方法

インスリンプロモーター活性を指標として、インスリン産生促進剤及び/又はインスリン含量増加剤の有効成分として有用な、スクリーニングツール用ポリペプチドを活性化する物質(すなわち、アゴニスト)をスクリーニングする場合には、スクリーニングツール用細胞と、試験化合物とを接触させ、前記細胞内のインスリンプロモーター活性の変化を分析(すなわち、測定又は検出)することにより、前記ポリペプチドが活性化されるか否かを分析する。

#### [0040]

インスリンプロモーター活性の変化は、例えば、後述の実施例5に示すように、インスリンプロモーターの下流にレポーター遺伝子(例えば、ルシフェラーゼ遺伝子)を連結したプラスミドを用いて、その転写活性を分析することにより、インスリンプロモーター活性の変化を分析することができる。

より具体的には、例えば、インスリンプロモーターの下流にレポーター遺伝子(例えば、ルシフェラーゼ遺伝子)を連結したプラスミドを、スクリーニングツール用細胞に導入した後、18~20時間培養し、培地で希釈した試験化合物を加え、5%CO2存在下、37℃で24時間インキュベートする。培地を吸引し、細胞溶解液で溶解した後、そのレポーター活性(例えば、ルシフェラーゼ活性)を測定する。試験化合物存在下における特異的なレポーター活性の上昇が観察された物質等を、スクリーニングツール用ポリペプチドを活性化する物質、すなわち、インスリン産生促進剤及び/又はインスリン含量増加剤としてスクリーニングすることができる。なお、コントロール細胞として、スクリーニングツール用細胞の代わりに、スクリーニングツール用ポリペプチドを発現していない細胞を用いて同様の操作を行ない、前記試験化合物によりこれらのコントロール細胞では、インスリンプロモーターレポーター活性が上昇しないことを確認することが好ましい。

#### [0041]

3. インスリン産生促進用及び/又はインスリン含量増加用医薬組成物本発明には、例えば、本発明のスクリーニング方法で選択することのできる、スクリーニングツール用ポリペプチドを活性化する物質「例えば、DNA、タン

パク質(抗体又は抗体断片を含む)、ペプチド、又はそれ以外の化合物]を有効 成分とするインスリン産生促進用及び/又はインスリン含量増加用医薬組成物が 包含される。

#### [0042]

また、インスリン産生促進用及び/又はインスリン含量増加用医薬組成物の品質規格の確認試験において、(1)スクリーニングツール用細胞、又はその細胞膜と、試験化合物とを接触させる工程、及びスクリーニンツール用ポリペプチドが活性化されるか否かを分析する工程、あるいは、(2)スクリーニングツール用細胞、又はその細胞膜と、試験化合物とを、スクリーニングツール用ポリペプチドの標識アゴニスト存在下で、接触させる工程、及び前記細胞又はその細胞膜への標識アゴニストの結合量の変化を分析する工程からなる分析を行ない、次いで、分析した物質を製剤化することからなる、インスリン産生促進用及び/又はインスリン含量増加用医薬組成物の製造方法も本発明に含まれる。

また、前記工程による分析を含む本発明のスクリーニング方法で得られた物質 を製剤化することからなる、インスリン産生促進用及び/又はインスリン含量増 加用医薬組成物の製造方法も本発明に含まれる。

#### [0043]

本発明の医薬組成物における有効成分としては、スクリーニングツール用ポリペプチドを活性化する物質を用いることができ、前記活性化物質は、例えば、本発明のスクリーニング方法により選択することができる。本発明の医薬組成物は、本発明のスクリーニング方法で得られた物質を有効成分とする医薬組成物に限定されず、スクリーニングツール用ポリペプチドを活性化する物質を有効成分とするインスリン産生促進用及び/又はインスリン含量増加用医薬組成物であれば全て包含される。

#### [0044]

なお、インスリン産生及びインスリン含量の増加の確認は、当業者に公知の方法、あるいは、それを改良した方法を用いることにより実施することができる。例えば、スクリーニングツール用ポリペプチドを活性化する物質を糖尿病モデル動物に連続投与し、膵臓中のインスリンmRNA又はインスリンタンパク質の量

を測定することにより確認することができ、更には、前述の条件のもと、常法に 従って随時血糖低下作用を確認することにより、あるいは、経口糖負荷試験後の 血糖上昇抑制作用の確認を行なうことにより、糖尿病治療効果の有無を判定する ことができる。

#### [0045]

スクリーニングツール用ポリペプチドを活性化する物質 [例えば、DNA、タンパク質 (抗体又は抗体断片を含む)、ペプチド、又はそれ以外の化合物]を有効成分とする製剤は、前記有効成分のタイプに応じて、それらの製剤化に通常用いられる薬理学上許容される担体、賦形剤、及び/又はその他の添加剤を用いて、医薬組成物として調製することができる。本発明は、スクリーニングツール用ポリペプチドを活性化する物質を投与する工程を含む、インスリン産生促進及びインスリン含量の増加方法である。

#### [0046]

投与としては、例えば、錠剤、丸剤、カプセル剤、顆粒剤、細粒剤、散剤、又は経口用液剤などによる経口投与、あるいは、静注若しくは筋注などの注射剤、 坐剤、経皮投与剤、又は経粘膜投与剤などによる非経口投与を挙げることができる。特に胃で消化されるペプチドにあっては、静注等の非経口投与が好ましい。

#### [0047]

経口投与のための固体組成物においては、1又はそれ以上の活性物質と、少なくとも一つの不活性な希釈剤、例えば、乳糖、マンニトール、ブドウ糖、微結晶セルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、デンプン、又はポリビニルピロリドン、メタケイ酸アルミン酸マグネシウムなどと混合することができる。前記組成物は、常法に従って、不活性な希釈剤以外の添加剤、例えば、滑沢剤、崩壊剤、安定化剤、又は溶解若しくは溶解補助剤などを含有することができる。錠剤又は丸剤は、必要により糖衣又は胃溶性若しくは腸溶性物質などのフィルムで被覆することができる。

経口のための液体組成物は、例えば、乳濁剤、溶液剤、懸濁剤、シロップ剤、 又はエリキシル剤を含むことができ、一般的に用いられる不活性な希釈剤、例えば、精製水又はエタノールを含むことができる。前記組成物は、不活性な希釈剤 以外の添加剤、例えば、湿潤剤、懸濁剤、甘味剤、芳香剤、又は防腐剤を含有することができる。

#### [0048]

非経口のための注射剤としては、無菌の水性若しくは非水性の溶液剤、懸濁剤、又は乳濁剤を含むことができる。水溶性の溶液剤又は懸濁剤には、希釈剤として、例えば、注射用蒸留水又は生理用食塩水などを含むことができる。非水溶性の溶液剤又は懸濁剤の希釈剤としては、例えば、プロピレングリコール、ポリエチレングリコール、植物油(例えば、オリーブ油)、アルコール類(例えば、エタノール)、又はポリソルベート80等を含むことができる。前記組成物は、更に湿潤剤、乳化剤、分散剤、安定化剤、溶解若しくは溶解補助剤、又は防腐剤などを含むことができる。前記組成物は、例えば、バクテリア保留フィルターを通す濾過、殺菌剤の配合、又は照射によって無菌化することができる。また、無菌の固体組成物を製造し、使用の際に、無菌水又はその他の無菌用注射用媒体に溶解し、使用することもできる。

# [0049]

投与量は、有効成分の活性の強さ、症状、投与対象の年齢、又は性別等を考慮 して、適宜決定することができる。

例えば、経口投与の場合、その投与量は、通常、成人(体重60 kgとして)において、1日につき約 $0.1\sim100 \text{ mg}$ 、好ましくは $0.1\sim50 \text{ mg}$ である。非経口投与の場合、注射剤の形では、1日につき $0.01\sim50 \text{ mg}$ 、好ましくは $0.01\sim10 \text{ mg}$ である。

#### [0050]

#### 【実施例】

以下、実施例によって本発明を具体的に説明するが、これらは本発明の範囲を限定するものではない。なお、特に断らない限り、公知の方法("Molecular Cloning-A Laboratory Mannual", Cold Spring Harbor Laboratory, NY, 1982等)に従って実施した。

#### [0051]

# 【実施例1】

《配列番号2で表されるアミノ酸配列からなるポリペプチドを含む発現ベクターの製造》

国際公開WOO2/44362号パンフレットの実施例1に記載の手順に従って、配列番号1で表される塩基配列を有するDNAを取得し、pEF-BOSプラスミドに導入した(以下、プラスミドpEF-BOS-NAと称する)。次いで、配列番号2で表されるアミノ酸配列からなるポリペプチドを発現させるために、配列番号2で表されるアミノ酸配列からなるポリペプチドをコードする全長DNAを導入したpEF-BOSシグナルシークエンスフラッグプラスミド(以下、プラスミドpEF-BOS SSF-NAと称する)を製造した。これは、目的とするポリペプチドのN末端にシグナルシークエンスを付加することができる発現ベクターを用いることにより、目的ポリペプチドを細胞膜に高頻度に発現させるためである。

[0052]

# 【実施例2】

《ヒトインスリンプロモーターレポータープラスミドの構築》

ヒトのインスリン遺伝子の5,発現制御領域は、塩基配列が同定されており(Nature, 284, 26-32, 1980)、転写因子結合部位として知られる複数のシス(cis)エレメントは、マウスやラットのインスリン遺伝子の5,発現制御領域にも共通に存在している(Diabetes, 44, 1002-1004, 1995)。これらの種を越えて共通のシスエレメントを含み、且つプロモーター活性を示すのに充分と考えられる領域(本実施例では、-342から+37の領域を使用した。なお、数字の+1は、Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A., 95, 11572-11577, 1998に示された想定上の転写開始点を表す)を、ヒトゲノムDNA(Cat. No. 6550-1; Clontech社)を用いて5,側にHindІІІサイト、3,側にNcoIサイトができるようにしてポリメラーゼ連鎖反応(PCR)により増幅し、プラスミドpCR2.1-Topo(Cat. No. K455001, TAクローニングシステム; Invitrogen社)にクローニングした。

[0053]

具体的なPCRの増幅条件は次の通りである。DNAポリメラーゼ (Ampli Ta

q DNAポリメラーゼ; Applied Biosystems社)を用いて、1サイクル当たり、9 4℃で30秒間、2本鎖DNAを熱変性し、55℃で30秒間、プライマーを変性した1本鎖DNAにアニーリングさせ、引き続き、72℃で1分間、DNA伸長反応させた。これを30サイクル繰り返した。PCRに用いたプライマー [Ins17(h)及びIns19(h)] の塩基配列を配列番号5及び6に示す。

#### [0054]

次に、増幅断片がクローニングされたプラスミドを、制限酵素 Hind III( 宝酒造)及びNcoI(宝酒造)を用いて消化することによりプラスミドから増 幅断片を切り出し、ルシフェラーゼ遺伝子を含むプラスミド(Cat. No. 306-048 31, ルシフェラーゼベクターpGV-B2; 東洋インキ)のルシフェラーゼ遺伝子の開 始コドンのNcoIサイトとその5'上流に位置する Hind IIIサイトとの間 にクローニングした。クローニングしたヒトインスリンプロモーターの塩基配列 は、ジデオキシターミネーター(dideoxy terminator)法により DNAシークエ ンサー(ABI377 DNA Sequencer; Applied Biosystems社)を用いて決定した。決 定した塩基配列を配列番号 7 に示す。

### [0055]

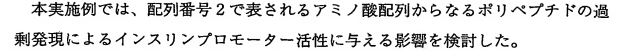
このようにして、ヒトインスリンプロモーターレポータープラスミドpInsーLuc380 (以下、プラスミドInsProと称する)を構築した。なお、このプラスミドを細胞に導入し、このプラスミドに含まれるインスリンプロモーター部分が活性化されれば、ルシフェラーゼ遺伝子が生合成される。このルシフェラーゼ活性を測定することにより、インスリンプロモーター活性を測定することができる。

#### [0056]

#### 【実施例3】

《配列番号2で表されるアミノ酸配列からなるポリペプチドの過剰発現によるインスリンプロモーターレポーター活性の変化》

配列番号2で表されるアミノ酸配列からなるポリペプチドのセカンドメッセンジャーの1つは、cAMPであることが知られている(国際公開WO02/44 362号パンフレットの実施例4参照)。



#### [0057]

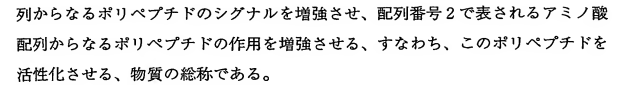
96穴プレートに、マウス膵 $\beta$ 細胞株NIT1細胞( $4 \times 10^4$ 細胞/ウエル;ATCC:CRL-2055)を播種し、10%牛胎児血清(FCS)を含むF-12培地中で一晩培養した後、トランスフェクション試薬(FuGENE6; Boeringer Mannheim社)を用いて、前記細胞にプラスミドpEF-BOS SSF-NA(10ng)と実施例2で作製したプラスミドInsPro(1ng)とを遺伝子導入した。なお、コントロールとして、プラスミドpEF-BOS (コントロール用の空ベクター)とプラスミドInsProとを遺伝子導入した。遺伝子導入した後、更に<math>24時間培養し、培地を吸引した後、細胞溶解液(細胞溶解液 LC $\beta$ ;東洋インキ)で溶解し、そのルシフェラーゼ活性を、市販の測定キット(ピッカジーン発光キット;東洋インキ)及び測定装置(ML3000 microtiter plate luminometer; Dynatech Laboratories社)を用いて測定した。

# [0058]

結果(平均値±標準偏差,n=4)を図1に示す。図1に示すように、プラスミドpEF-BOS SSF-NAを導入した細胞では、プラスミドpEF-BOSを導入した細胞と比較して、有意なインスリンプロモーター活性の上昇が確認された。スチューデントのt-テストによれば、P=0.0018であった。従って、配列番号2で表されるアミノ酸配列からなるポリペプチドを過剰発現させることにより、すなわち、活性化させることにより、インスリンプロモーター活性が上昇することが判明した。

#### [0059]

以上の結果より、配列番号2で表されるアミノ酸配列からなるポリペプチドを 活性化してインスリンプロモーター活性を上昇させることにより、インスリン生 合成が増加し、結果としてインスリン含量が増えると考えられた。従って、配列 番号2で表されるアミノ酸配列からなるポリペプチドの「アゴニスト」は、糖尿 病の予防及び/又は治療薬、特には、インスリン含量(生合成)増加薬となると 考えられた。ここでいう「アゴニスト」とは、配列番号2で表されるアミノ酸配



[0060]

## 【実施例4】

《細胞内 c AMP 濃度の変化を指標とした、配列番号 2 で表されるアミノ酸配列からなるポリペプチドの活性を修飾する物質のスクリーニング》

本実施例では、宿主細胞として、ヒト胎児腎臓由来HEK293細胞にエプスタイン・バーウイルスのEBNA-1遺伝子を導入した293-EBNA細胞(Invitrogen社)を使用した。

コラーゲンコートした96穴プレートに293ーEBNA細胞( $1\times10^4$ 細胞/ウエル)を播種し、10%牛胎児血清(FCS)を含むダルベッコ変法イーグル培地(DMEM)中で一晩培養した後、トランスフェクション試薬(LIPOFE CTAMINE 2000; GIBCO BRL社)を用いて、前記細胞にプラスミドpEF-BOSーNA又はプラスミドpEF-BOS(コントロール用の空ベクター)0.01 ngとpCRE-Lucベクター(CLONTECH社)5ngとを遺伝子導入した。遺伝子導入した後、更に $18\sim2$ 0時間培養し、培地で希釈した試験化合物を加え、5%CO2存在下、37%Cで $5\sim6$ 時間インキュベートした。培地を吸引し、細胞溶解液(細胞溶解液LC $\beta$ ;東洋インキ)で溶解した後、そのルシフェラーゼ活性を、市販の測定キット(ピッカジーン発光キット;東洋インキ)及び測定装置(ML3000 microtiter plate luminometer; Dynatech Laboratories社)を用いて測定した。

#### [0061]

プラスミドpEF-BOSを導入した細胞における試験化合物処理によるレポーター活性値の上昇に対し、試験化合物処理により、プラスミドpEF-BOS-NAを導入した細胞で1.5倍(好ましくは5倍)以上のレポーター活性値の上昇を確認することができれば、配列番号2で表されるアミノ酸配列からなるポリペプチドを活性化させる作用を有する化合物として選択することができる。また、配列番号2で表されるアミノ酸配列からなるポリペプチドを発現させた細胞

を用いて、試験化合物処理後の細胞内 c A M P 量を既存の方法により直接測定することによっても試験化合物の活性を測定することができる。

本実施例に記載の方法は、実施例 5 により選択される化合物が、配列番号 2 で表されるアミノ酸配列からなるポリペプチドを活性化する化合物であるか否かの確認にも利用することができる。

[0062]

#### 【実施例5】

《インスリンプロモーターレポーター活性を指標としたスクリーニング法》

配列番号2で表されるアミノ酸配列からなるポリペプチドを活性化する物質は、前記ポリペプチドを発現していない細胞に、配列番号2で表されるアミノ酸配列からなるポリペプチド及びプラスミドInsProを導入し、スクリーニングすることも可能である。また、本実施例で示すように、配列番号2で表されるアミノ酸配列からなるポリペプチドに対応するマウス由来ポリペプチドが発現していることが知られている(国際公開WOO2/44362号パンフレットの実施例2及び3参照)膵β細胞株にプラスミドInsProを導入し、化合物を評価することも可能である。

本実施例に示すスクリニーング法は、実施例4で選択される化合物のインスリンプロモーター活性増強作用の確認としても使用することができる。

#### [0063]

マウス膵  $\beta$  細胞株NIT1 ( $4 \times 10^4$  細胞) に、トランスフェクション試薬 (LIPOFECTAMINE 2000; GIBCO BRL社又はFuGENE6; Boeringer Mannheim社) を用いて、実施例 2 で作製したプラスミドInsPro ( $1 \sim 10$  ng) を導入し、9 6 穴プレートに播種した。培地としては、1 0 % 牛胎児血清(FCS)を含む、ダルベッコ変法イーグル培地(DMEM)又はF-1 2 培地を用いた。播種後、1 8  $\sim$  2 0 時間培養し、培地で希釈した試験化合物を加え、5 % CO2存在下、3 7  $\mathbb C$ で 2 4 時間インキュベートした。培地を吸引し、細胞溶解液(細胞溶解液LC $\beta$ ; 東洋インキ)で溶解した後、そのルシフェラーゼ活性を、市販の測定キット(ピッカジーン発光キット;東洋インキ)及び測定装置(ML3000 microtiter plate luminometer; Dynatech Laboratories社)を用いて測定した。試験化合

物処理により、コントロール(溶媒のみ)に対し有意なレポーター活性の上昇を確認することができた場合、インスリンプロモーター活性化作用を有する化合物と判断することができる。さらに、コントロール細胞として、スクリーニングツール用細胞の代わりに、スクリーニングツール用ポリペプチドを発現していない細胞を用いて同様の操作を行ない、前記試験化合物によりこれらのコントロール細胞では、インスリンプロモーターレポーター活性が上昇しない場合、配列番号2で表されるアミノ酸配列からなるポリペプチドを活性化する化合物として判断することができる。

#### [0064]

以上、実施例4あるいは実施例5単独で、又はこれらを組み合わせて行なうことにより、配列番号2で表されるアミノ酸配列からなるポリペプチドを活性化させ、インスリンプロモーター活性を上昇させる化合物を選択することができる。

【実施例6】《細胞内 c AMP 濃度の変化およびインスリンプロモーターレポーター活性を指標とした、配列番号 2 で表されるアミノ酸配列からなるポリペプチドの活性を修飾する物質のスクリーニング》

実施例 4 に記載の方法で化合物スクリーニングを行った。その結果、 $2-(ピリジン-4-4\nu)$  エチル チオベンゾエート(LT-1 Z  $0059519; LaboTest社)を取得することができた。<math>2-(ピリジン-4-4\nu)$  エチル チオベンゾエート( $10\mu$ M)は、プラスミドpEF-BOSを導入した細胞におけるレポーター活性値の上昇に対し、プラスミドpEF-BOS-NAを導入した細胞で 3 倍以上のレポーター活性値の上昇を確認することができたので、配列番号 2 で表されるアミノ酸配列からなるポリペプチドを活性化させる作用を有する化合物として選択した。

つぎに、実施例 5 に準じて  $2-(l^2l)$  ジン-4-l ル) エチル チオベンゾエートを評価した。ただし、96 穴プレートは、コラーゲンコートされた96 穴プレートを使用し、培地は、1 DMEMを用いた。また、化合物処理を1 3 1 時間行った。結果(平均値 1 5 E、1 2 に示す。1 2 に示す。1 4 によっし、1 6 によっ

. 5倍以上)。図2に示す記号「\*\*」は、コントロール群 [すなわち、2-(ピリジン-4-イル) エチル チオベンゾエート無添加群] に対する有意差が、p < 0.01 (スチューデントの t 検定) であることを意味する。

以上、配列番号2で表されるアミノ酸配列からなるポリペプチドを活性化させる 2-(ピリジン-4-イル)エチル チオベンブエートは、インスリンプロモーター活性を上昇させること、すなわちインスリン産生促進活性を有することがわかった。したがって、この化合物は、インスリン含量を増加させることが期待される。

[0065]

#### 【発明の効果】

本発明のスクリーニングツール又はスクリーニング方法によれば、インスリン 産生を促進することのできるインスリン含量増加剤をスクリーニングすることが できる。前記インスリン含量増加剤は、糖尿病予防及び/又は治療に有効な物質 である。

[0066]

#### 【配列表フリーテキスト】

配列表の配列番号5及び6の配列で表される各塩基配列は、人工的に合成した プライマー配列である。

[0067]

#### 【配列表】

<110> Yamanouchi Pharmaceutical Co., Ltd.

<120> Screening method of agents for increasing insulin content

<130> 3243GIA

<160> 7

<210> 1

<211> 1008

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<223> Inventor: Ohishi, Takahide; Koizumi, Tomonobu

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(1008)

<400> 1

atg gaa tca tct ttc tca ttt gga gtg atc ctt gct gtc ctg gcc tcc 48
Met Glu Ser Ser Phe Ser Phe Gly Val Ile Leu Ala Val Leu Ala Ser

1 5 10 15

ctc atc att gct act aac aca cta gtg gct gtg gct gtg ctg ctg ttg 96
Leu Ile Ile Ala Thr Asn Thr Leu Val Ala Val Ala Val Leu Leu Leu
20 25 30

atc cac aag aat gat ggt gtc agt ctc tgc ttc acc ttg aat ctg gct 144

Ile His Lys Asn Asp Gly Val Ser Leu Cys Phe Thr Leu Asn Leu Ala

35 40 45

gtg gct gac acc ttg att ggt gtg gcc atc tct ggc cta ctc aca gac 192
Val Ala Asp Thr Leu Ile Gly Val Ala Ile Ser Gly Leu Leu Thr Asp
50 55 60

cag ctc tcc agc cct tct cgg ccc aca cag aag acc ctg tgc agc ctg 240

(	Gln	Leu	Ser	Ser	Pro	Ser	Arg	Pro	Thr	Gln	Lys	Thr	Leu	Cys	Ser	Leu	
	65					70					75					80	
(	cgg	atg	gca	ttt	gtc	act	tcc	tcc	gca	gct	gcc	tct	gtc	ctc	acg	gtc	288
I	Arg	Met	Ala	Phe	Val	Thr	Ser	Ser	Ala	Ala	Ala	Ser	Val	Leu	Thr	Val	
					85					90					95		
ć	atg	ctg	atc	acc	ttt	gac	agg	tac	ctt	gcc	atc	aag	cag	ccc	ttc	cgc	336
A	let	Leu	Ile	Thr	Phe	Asp	Arg	Tyr	Leu	Ala	Ile	Lys	Gln	Pro	Phe	Arg	
				100					105					110			
į	tac	ttg	aag	atc	atg	agt	ggg	ttc	gtg	gcc	ggg	gcc	tgc	att	gcc	ggg	384
7	ſyr	Leu	Lys	Ile	Met	Ser	Gly	Phe	Val	Ala	Gly	Ala	Cys	Ile	Ala	Gly	
			115					120					125				
														gga			432
Ι	.eu		Leu	Val	Ser	Tyr		Ile	Gly	Phe	Leu		Leu	Gly	Ile	Pro	
		130					135					140					
8	atg	ttc	cag	cag	act	gcc	tac	aaa	ggg	cag	tgc	agc	ttc	ttt	gct	gta	480
Ŋ	let	Phe	Gln	Gln	Thr	Ala	Tyr	Lys	Gly	Gln	Cys	Ser	Phe	Phe	Ala	Val	
	145					150					155					160	
ł	ttt	cac	cct	cac	ttc	gtg	ctg	acc	ctc	tcc	tgc	gtt	ggc	ttc	ttc	cca	528
I	Phe	His	Pro	His	Phe	Val	Leu	Thr	Leu	Ser	Cys	Val	Gly	Phe	Phe	Pro	
					165					170					175		
		_ ,		- 1	<u>.</u>		1.	<b>4</b> 1									F F A
														aag			576
F	Ala	Met	Leu	Leu	Phe	٧al	Phe	Phe	Tyr	Cys	Asp	Met	Leu	Lys	He	Ala	

tcc	atg	cac	agc	cag	cag	att	cga	aag	atg	gaa	cat	gca	gga	gcc	atg	624
Ser	Met	His	Ser	Gln	Gln	Ile	Arg	Lys	Met	Glu	His	Ala	Gly	Ala	Met	
		195					200					205				
gct	gga	ggt	tat	cga	tcc	cca	cgg	act	ссс	agc	gac	ttc	aaa	gct	ctc	672
Ala	Gly	Gly	Tyr	Arg	Ser	Pro	Arg	Thr	Pro	Ser	Asp	Phe	Lys	Ala	Leu	
	210					215					220					
cgt	act	gtg	tct	gtt	ctc	att	ggg	agc	ttt	gct	cta	tcc	tgg	acc	ccc	720
Arg	Thr	Val	Ser	Val	Leu	Ile	Gly	Ser	Phe	Ala	Leu	Ser	Trp	Thr	Pro	
225					230					235					240	
ttc	ctt	atc	act	ggc	att	gtg	cag	gtg	gcc	tgc	cag	gag	tgt	cac	ctc	768
Phe	Leu	Ile	Thr	Gly	Ile	Val	Gln	Val	Ala	Cys	Gln	Glu	Cys	His	Leu	
				245					250					255		
										•						
tac	cta	gtg	ctg	gaa	cgg	tac	ctg	tgg	ctg	ctc	ggc	gtg	ggc	aac	tcc	816
Tyr	Leu	Val	Leu	Glu	Arg	Tyr	Leu	Trp	Leu	Leu	Gly	Val	Gly	Asn	Ser	
			260					265					270			
ctg	ctc	aac	cca	ctc	atc	tat	gcc	tat	tgg	cag	aag	gag	gtg	cga	ctg	864
														Arg		
		275			_	-,-	280		•	-	_, _	285	,-	0		
							_55					_55				
cao	ctc	tac	cac	ato	acc	cta	ggs	gto	220	aag	gta	ctc	acc	tca	ttc	912
				_	_					_				Ser		J 1 L
0111		Tyl	1112	MEL	uig		GIA	val	r)	гуS		Leu	1111	261	1 11G	
	290					295					300					

ctc ctc ttt ctc tcg gcc agg aat tgt ggc cca gag agg ccc agg gaa 960 Leu Leu Phe Leu Ser Ala Arg Asn Cys Gly Pro Glu Arg Pro Arg Glu 305 310 315 320

agt tcc tgt cac atc gtc act atc tcc agc tca gag ttt gat ggc taa 1008 Ser Ser Cys His Ile Val Thr Ile Ser Ser Ser Glu Phe Asp Gly 325 330 335

<210> 2

<211> 335

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 2

Met Glu Ser Ser Phe Ser Phe Gly Val Ile Leu Ala Val Leu Ala Ser

1 5 10 15

Leu Ile Ile Ala Thr Asn Thr Leu Val Ala Val Ala Val Leu Leu Leu 20 25 30

Ile His Lys Asn Asp Gly Val Ser Leu Cys Phe Thr Leu Asn Leu Ala
35 40 45

Val Ala Asp Thr Leu IIe Gly Val Ala IIe Ser Gly Leu Leu Thr Asp
50 55 60

Gln Leu Ser Ser Pro Ser Arg Pro Thr Gln Lys Thr Leu Cys Ser Leu 65 70 75 80

Arg Met Ala Phe Val Thr Ser Ser Ala Ala Ser Val Leu Thr Val 85 90 95

Met Leu Ile Thr Phe Asp Arg Tyr Leu Ala Ile Lys Gln Pro Phe Arg

			100					105					110		
Tyr	Leu	Lys	Ile	Met	Ser	Gly	Phe	Val	Ala	Gly	Ala	Cys	Ile	Ala	Gly
		115					120					125			
Leu	Trp	Leu	Val	Ser	Tyr	Leu	Ile	Gly	Phe	Leu	Pro	Leu	Gly	Ile	Pro
	130					135					140				
Met	Phe	Gln	Gln	Thr	Ala	Tyr	Lys	Gly	Gln	Cys	Ser	Phe	Phe	Ala	Val
145					150					155					160
Phe	His	Pro	His	Phe	Val	Leu	Thr	Leu	Ser	Cys	Val	Gly	Phe	Phe	Pro
				165					170					175	
Ala	Met	Leu	Leu	Phe	Val	Phe	Phe	Tyr	Cys	Asp	Met	Leu	Lys	Ile	Ala
			180					185					190		
Ser	Met	His	Ser	Gln	Gln	Ile	Arg	Lys	Met	Glu	His	Ala	Gly	Ala	Met
		195					200					205			
Ala	Gly	Gly	Tyr	Arg	Ser	Pro	Arg	Thr	Pro	Ser	Asp	Phe	Lys	Ala	Leu
	210					215					220				
Arg	Thr	Val	Ser	Val	Leu	Ile	Gly	Ser	Phe	Ala	Leu	Ser	Trp	Thr	Pro
225					230					235					240
Phe	Leu	Ile	Thr	Gly	Ile	Val	Gln	Val	Ala	Cys	Gl'n	Glu	Cys	His	Leu
				245					250					255	
Tyr	Leu	Val	Leu	Glu	Arg	Tyr	Leu	Trp	Leu	Leu	Gly	Val	Gly	Asn	Ser
			260					265					270		
Leu	Leu	Asn	Pro	Leu	Ile	Tyr	Ala	Tyr	Trp	Gln	Lys	Glu	Val	Arg	Leu
		275					280					285			
Gln	Leu	Tyr	His	Met	Ala	Leu	Gly	Val	Lys	Lys	Val	Leu	Thr	Ser	Phe
	290					295					300				
Leu	Leu	Phe	Leu	Ser	Ala	Arg	Asn	Cys	Gly	Pro	Glu	Arg	Pro	Arg	Glu
305					310					315					320
Ser	Ser	Cys	His	Ile	Val	Thr	Ile	Ser	Ser	Ser	Glu	Phe	Asp	Gly	
				325					330					335	

<210> 3

<211> 1008

<212> DNA

<213> Rattus sp.

<220>

<221> CDS

<222> (1)...(1008)

<400> 3

atg gag tca tct ttc tca ttt gga gtg atc ctt gct gtc ctg acc atc 48
Met Glu Ser Ser Phe Ser Phe Gly Val Ile Leu Ala Val Leu Thr Ile

1 5 10 15

ctt atc att gct gtt aat gcg ctg gtg gtt gtg gct atg ctg cta tca 96
Leu Ile Ile Ala Val Asn Ala Leu Val Val Ala Met Leu Leu Ser
20 25 30

atc tac aag aat gat ggt gtt ggc ctt tgc ttc acc tta aat ctg gcc 144

Ile Tyr Lys Asn Asp Gly Val Gly Leu Cys Phe Thr Leu Asn Leu Ala

35 40 45

gtg gct gat acc ttg att ggc gtg gct att tct ggg cta gtt aca gac 192
Val Ala Asp Thr Leu Ile Gly Val Ala Ile Ser Gly Leu Val Thr Asp
50 55 60

cag ctc tcc agc tct gct cag cac aca cag aag acc ttg tgt agc ctt 240

Gln	Leu	Ser	Ser	Ser	Ala	Gln	His	Thr	Gln	Lys	Thr	Leu	Cys	Ser	Leu	
65					70			•		75					80	
						<b>.</b> !	1.1				<b>.</b>					200
				gtc												288
Arg	Met	Ala	Phe	Val	Inr	Ser	Ser	Ala		Ala	Ser	vai	Leu		vai	
				85					90					95		
atg	ctg	att	gcc	ttt	gac	agg	tac	ctg	gcc	att	aag	cag	ccc	ctc	cgt	336
Met	Leu	Ile	Ala	Phe	Asp	Arg	Tyr	Leu	Ala	Ile	Lys	Gln	Pro	Leu	Arg	
			100					105					110			
tac	ttc	cag	atc	atg	aat	ggg	ctt	gta	gcc	gga	gga	tgc	att	gca	ggg	384
Tyr	Phe	Gln	Ile	Met	Asn	Gly	Leu	Val	Ala	Gly	Gly	Cys	Ile	Ala	Gly	
		115					120					125				
ctg	tgg	ttg	ata	tct	tac	ctt	atc	ggc	ttc	ctc	cca	ctt	gga	gtc	tcc	432
Leu	Trp	Leu	Ile	Ser	Tyr	Leu	Ile	Gly	Phe	Leu	Pro	Leu	Gly	Val	Ser	
	130					135					140					
ata	ttc	cag	cag	acc	acc	tac	cat	ggg	ccc	tgc	acc	ttc	ttt	gct	gtg	480
Ile	Phe	Gln	Gln	Thr	Thr	Tyr	His	Gly	Pro	Cys	Thr	Phe	Phe	Ala	Val	
145					150					155					160	
ttt	cac	cca	agg	ttt	gtg	ctg	acc	ctc	tcc	tgt	gct	ggc	ttc	ttc	cca	528
				Phe												
				165					170	-				175		
gct	øtø	ctc	ctc	ttt	øtc	ttc	ttc	tac	†ø†	gac	atø	ctc	ลลต	att	gcc	576
															Ala	5,5
Mid	val	reu	ııcu	1 116	· vai	1 116	7 17C	1 ) 1	Oy S	nob	ME	שבע	ב ער	716	ma	

			180					185					190			
tct	gtg	cac	agc	cag	cac	atc	cgg	aag	atg	gaa	cat	gca	gga	gcc	atg	624
Ser	Val	His	Ser	Gln	His	Ile	Arg	Lys	Met	Glu	His	Ala	Gly	Ala	Met	
		195					200					205				
gtt	gga	gct	tgc	cgg	ссс	cca	cgg	cct	gtc	aat	gac	ttc	aag	gct	gtc	672
Val	Gly	Ala	Cys	Arg	Pro	Pro	Arg	Pro	Val	Asn	Asp	Phe	Lys	Ala	Val	
	210					215					220					
cgg	act	gta	tct	gtc	ctt	att	ggg	agc	ttc	acc	ctg	tcc	tgg	tct	ccg	720
Arg	Thr	Val	Ser	Val	Leu	Ile	Gly	Ser	Phe	Thr	Leu	Ser	Trp	Ser	Pro	
225					230					235					240	
ttt	ctc	atc	act	agc	att	gtg	cag	gtg	gcc	tgc	cac	aaa	tgc	tgc	ctc	768
Phe	Leu	Ile	Thr	Ser	Ile	Val	Gln	Val	Ala	Cys	His	Lys	Cys	Cys	Leu	
				245					250					255		
tac	caa	gtg	ctg	gaa	aaa	tac	ctc	tgg	ctc	ctt	gga	gtt	ggc	aac	tcc	816
						Tyr										
			260		-	·		265					270			
ctg	ctc	aac	cca	ctc	atc	tat	acc	tat	tgg	cag	agg	gag	gt.t.	Caa	cag	864
						Tyr										
		275				-,-	280	- , -	11.	0111	****	285	, uı	*** 8	0111	
		~.0					200					200				
Cau	ctc	tac	cac	atr	acc	ctg	aaa	ata	220	220	t+c	+++	ac+	too	ato	912
						Leu										912
0 111	لماتحد	UVO	1110	ルルフレ	ma	שייינו	OIA	141	LVS	トック	TITE	1 116	1111	UCI	TIC	

295

290

300

ttc ctc ctt ctc tcg gcc agg aat cgt ggt cca cag agg acc cga gaa 960
Phe Leu Leu Leu Ser Ala Arg Asn Arg Gly Pro Gln Arg Thr Arg Glu
305 310 315 320

agc tcc tat cac atc gtc act atc agc cag ccg gag ctc gat ggc tag 1008

Ser Ser Tyr His Ile Val Thr Ile Ser Gln Pro Glu Leu Asp Gly

325 330 335

<210> 4

<211> 335

<212> PRT

<213> Rattus sp.

<400> 4

Met Glu Ser Ser Phe Ser Phe Gly Val Ile Leu Ala Val Leu Thr Ile

1 5 10 15

Leu Ile Ile Ala Val Asn Ala Leu Val Val Val Ala Met Leu Leu Ser 20 25 30

Ile Tyr Lys Asn Asp Gly Val Gly Leu Cys Phe Thr Leu Asn Leu Ala
35 40 45

Val Ala Asp Thr Leu IIe Gly Val Ala IIe Ser Gly Leu Val Thr Asp
50 55 60

Gln Leu Ser Ser Ser Ala Gln His Thr Gln Lys Thr Leu Cys Ser Leu 65 70 75 80

Arg Met Ala Phe Val Thr Ser Ser Ala Ala Ala Ser Val Leu Thr Val
85 90 95

Met Leu Ile Ala Phe Asp Arg Tyr Leu Ala Ile Lys Gln Pro Leu Arg

			100					105					110		
Tyr	Phe	Gln	Ile	Met	Asn	Gly	Leu	Val	Ala	Gly	Gly	Cys	Ile	Ala	Gly
		115					120					125			
Leu	Trp	Leu	Ile	Ser	Tyr	Leu	Ile	Gly	Phe	Leu	Pro	Leu	Gly	Val	Ser
	130					135					140				
Ile	Phe	Gln	Gln	Thr	Thr	Tyr	His	Gly	Pro	Cys	Thr	Phe	Phe	Ala	Val
145					150					155					160
Phe	His	Pro	Arg	Phe	Val	Leu	Thr	Leu	Ser	Cys	Ala	Gly	Phe	Phe	Pro
				165					170					175	
Ala	Val	Leu	Leu	Phe	Val	Phe	Phe	Tyr	Cys	Asp	Met	Leu	Lys	Ile	Ala
			180					185					190		
Ser	Val	His	Ser	Gln	His	Ile	Arg	Lys	Met	Glu	His	Ala	Gly	Ala	Met
		195					200					205			
Val	Gly	Ala	Cys	Arg	Pro	Pro	Arg	Pro	Val	Asn	Asp	Phe	Lys	Ala	Val
	210					215					220				
Arg	Thr	Val	Ser	Val	Leu	Ile	Gly	Ser	Phe	Thr	Leu	Ser	Trp	Ser	Pro
225					230					235					240
Phe	Leu	Ile	Thr	Ser	Ile	Val	Gln	Val	Ala	Cys	His	Lys	Cys	Cys	Leu
				245					250					255	
Tyr	Gln	Val	Leu	Glu	Lys	Tyr	Leu	Trp	Leu	Leu	Gly	Val	Gly	Asn	Ser
			260					265					270		
Leu	Leu	Asn	Pro	Leu	Ile	Tyr	Ala	Tyr	Trp	Gln	Arg	Glu	Val	Arg	Gln
		275					280					285			
Gln	Leu	Cys	His	Met	Ala	Leu	Gly	Val	Lys	Lys	Phe	Phe	Thr	Ser	Ile
	290					295					300				
Phe	Leu	Leu	Leu	Ser	Ala	Arg	Asn	Arg	Gly	Pro	Gln	Arg	Thr	Arg	Glu
305					310					315					320
Ser	Ser	Tyr	His	Ile	Val	Thr	Ile	Ser	Gln	Pro	Glu	Leu	Asp	Gly	
				325					330					335	

<210> 5

<211> 28

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: an artificially synthesized
 primer sequence

<400> 5

aaaagcttcc tgcagcctcc agctctcc

28

<210> 6

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: an artificially synthesized
 primer sequence

<400> 6

aaccatggcc tcttctgatg cagc

24

<210> 7

<211> 377

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 7

cctgcagcct ccagctctcc	tggtctaatg	tggaaagtgg	cccaggtgag	ggctttgctc	60
tcctggagac atttgccccc	agctgtgagc	agggacaggt	ctggccaccg	ggcccctggt	120
taagactcta atgacccgct	ggtcctgagg	aagaggtgct	gacgaccaag	gagatettee	180
cacagaccca gcaccaggga	aatggtccgg	aaattgcagc	ctcagccccc	agccatctgc	240
cgacccccc accccaggcc	ctaatgggcc	aggcggcagg	ggttgacagg	taggggagat	300
gggctctgag actataaagc	cagcgggggc	ccagcagccc	tcagccctcc	aggacaggct	360
gcatcagaag aggccat					377

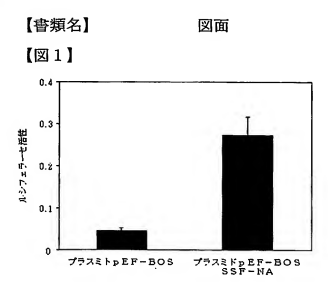
#### 【図面の簡単な説明】

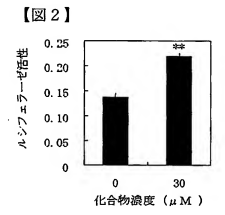
#### 【図1】

## 【図2】

プラスミド I n s P r o を遺伝子導入したマウス膵  $\beta$  細胞株 N I T 1 細胞を、 2

ページ: 43/E





【書類名】

要約書

【要約】

【課題】 インスリン含量を増加させ、糖尿病を予防及び/又は治療するために有用な物質のスクリーニングに役立つツール、スクリーニング法及び新規なインスリン含量増加剤を提供する。

【解決手段】 インスリン産生促進剤及び/又はインスリン含量増加剤スクリーニングツールは、活性化されることにより、インスリン産生を促進する活性を示す Gタンパク質共役型受容体であるか、あるいは、前記ポリペプチドを発現している細胞である。インスリン産生促進剤及び/又はインスリン含量増加剤スクリーニング方法は、前記細胞、又はその細胞膜と、試験化合物とを接触させる工程、及び前記ポリペプチドが活性化されるか否かを分析する工程を含む。

【選択図】 なし



## 特願2003-056813

# 出願人履歴情報

識別番号

[000006677]

1. 変更年月日

1990年 8月10日

[変更理由]

新規登録

住 所

東京都中央区日本橋本町2丁目3番11号

氏 名 山之

山之内製薬株式会社